

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE PRIMA

Roma - Lunedì, 21 febbraio 2000

SI PUBBLICA TUTTI
I GIORNI NON FESTIVI

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA 70 - 00100 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - LIBRERIA DELLO STATO - PIAZZA G. VERDI 10 - 00100 ROMA - CENTRALINO 85081

La **Gazzetta Ufficiale**, oltre alla **Serie generale**, pubblica quattro **Serie speciali**, ciascuna contraddistinta con autonoma numerazione:

- 1^a Serie speciale:** *Corte costituzionale* (pubblicata il mercoledì)
- 2^a Serie speciale:** *Comunità europee* (pubblicata il lunedì e il giovedì)
- 3^a Serie speciale:** *Regioni* (pubblicata il sabato)
- 4^a Serie speciale:** *Concorsi ed esami* (pubblicata il martedì e il venerdì)

AVVISO AGLI ABBONATI

L'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato sta predisponendo l'invio dei bollettini di c/c postale "premarcati" per il rinnovo degli abbonamenti 2000 alla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana. Per le operazioni di rinnovo si prega di utilizzare i suddetti bollettini.

S O M M A R I O

DECRETI PRESIDENZIALI

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
1° febbraio 2000.

Sostituzione di un componente della commissione straordinaria per la gestione del comune di Afragola Pag. 3

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
1° febbraio 2000.

Sostituzione di un componente della commissione straordinaria per la gestione del comune di Castel Volturno . . . Pag. 3

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero dell'ambiente

DECRETO 15 febbraio 2000.

Sospensione dei progetti finanziabili nell'ambito del Programma Life Ambiente, annualità 2000 Pag. 4

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Ministero del tesoro, del bilancio e della programmazione economica:

Cambi di riferimento del 18 febbraio 2000 rilevati a titolo indicativo, secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia Pag. 5

Modificazioni allo statuto della fondazione Cassa di risparmio di Reggio Emilia - Pietro Manodori, in Reggio Emilia.
Pag. 5

Ministero della sanità:

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Taigalor» Pag. 5

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Honeytuss» Pag. 5

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Eco-wyeth» Pag. 6

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Amiodarone» Pag. 6

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Piroxicam» Pag. 7

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Flucinal» Pag. 7

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Algonapril» Pag. 8

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Beclometasone Ravizza». Pag. 8

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Reumalide» Pag. 9

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Alorin» Pag. 9

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Contramal» Pag. 10

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Praticef» Pag. 10

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Fluoxeren» Pag. 11

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Purivel» Pag. 11

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Corsodyl» Pag. 12

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Durazina» Pag. 12

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Taraz». Pag. 12

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Kytril». Pag. 12

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Eutrom». Pag. 13

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Colchicina Lirca» Pag. 13

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Broncovanil» Pag. 13

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Fleboside» Pag. 13

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Seglor». Pag. 13

Riconoscimento della personalità giuridica della «Fondazione italiana sclerosi multipla - FISM - Organizzazione non lucrativa di utilità sociale», in Genova Pag. 14

Riconoscimento della personalità giuridica dell'associazione «Società italiana di ortodonzia - S.I.D.O.», in Milano. Pag. 14

Riconoscimento della personalità giuridica dell'associazione «Bambini cardiopatici nel mondo - A.I.C.I. - Associazione internazionale per le cardiopatie infantili», in Milano. Pag. 14

Ministero dell'ambiente:

Riconoscimento della personalità giuridica dell'associazione «Greenpeace» in Roma Pag. 14

Riconoscimento della personalità giuridica dell'associazione «Bioforest associazione Onlus per la rigenerazione degli ambienti naturali», in Pordenone Pag. 14

Camera di commercio, industria, artigianato ed agricoltura di Imperia: Nomina del conservatore del registro delle imprese Pag. 14

SUPPLEMENTO ORDINARIO N. 32

Università per stranieri di Perugia

DECRETO RETTORALE 3 maggio 1999.

Regolamento di attuazione della legge 7 agosto 1990, n. 241.

00A1433

DECRETI PRESIDENZIALI

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
1° febbraio 2000.

Sostituzione di un componente della commissione straordinaria per la gestione del comune di Afragola.

IL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA

Visto il proprio decreto, in data 20 aprile 1999, registrato alla Corte dei conti in data 23 aprile 1999, con il quale, ai sensi dell'art. 1 del decreto-legge 31 maggio 1991, n. 164, convertito, con modificazioni, dalla legge 22 luglio 1991, n. 221, è stato disposto lo scioglimento del consiglio comunale di Afragola (Napoli) per la durata di diciotto mesi e la nomina di una commissione straordinaria per la provvisoria gestione dell'ente, composta dal dott. Arturo Caccia Perugini, dal dott. Mario Papa e dall'ing. Giuseppe Tizzano;

Visto che l'ing. Giuseppe Tizzano ha rassegnato le proprie dimissioni dall'incarico, dovendo assumere servizio presso altra amministrazione;

Considerato che, pertanto, si rende necessario provvedere alla sua sostituzione;

Vista la proposta del Ministro dell'interno;

Vista la deliberazione del Consiglio dei Ministri adottata nella riunione del 28 gennaio 2000;

Decreta:

Il dott. Giuseppe D'Angelo è nominato componente della commissione straordinaria per la gestione del comune di Afragola (Napoli), in sostituzione dell'ing. Giuseppe Tizzano, a decorrere dal 1° dicembre 1999.

Dato a Roma, addì 1° febbraio 2000

CIAMPI

*D'ALEMA, Presidente del
Consiglio dei Ministri*

*BIANCO, Ministro dell'in-
terno*

*Registrato alla Corte dei conti l'11 febbraio 2000
Registro n. 1 Interno, foglio n. 107*

00A1898

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA
1° febbraio 2000.

Sostituzione di un componente della commissione straordinaria per la gestione del comune di Castel Volturno.

IL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA

Visto il proprio decreto, in data 14 settembre 1998, registrato alla Corte dei conti in data 19 settembre 1998, con il quale, ai sensi dell'art. 1 del decreto-legge 31 maggio 1991, n. 164, convertito, con modificazioni, dalla legge 22 luglio 1991, n. 221, è stato disposto lo scioglimento del consiglio comunale di Castel Volturno (Caserta) per la durata di diciotto mesi e la nomina di una commissione straordinaria per la provvisoria gestione dell'ente, composta dal dott. Arturo Caccia Perugini, dal dott. Ernesto Raio e dalla dott.ssa Onorina Castiello;

Visto che il dott. Arturo Caccia Perugini ha rassegnato le proprie dimissioni per i concomitanti impegni connessi con la nomina di componente di commissione straordinaria presso altro comune;

Considerato che, pertanto, si rende necessario provvedere alla sua sostituzione;

Vista la proposta del Ministro dell'interno;

Vista la deliberazione del Consiglio dei Ministri adottata nella riunione del 28 gennaio 2000;

Decreta:

Il dott. Paolino Maddaloni è nominato componente della commissione straordinaria per la gestione del comune di Castel Volturno (Caserta), in sostituzione del dott. Arturo Caccia Perugini, a decorrere dal 15 novembre 1999.

Dato a Roma, addì 1° febbraio 2000

CIAMPI

*D'ALEMA, Presidente del
Consiglio dei Ministri*

*BIANCO, Ministro dell'in-
terno*

*Registrato alla Corte dei conti l'11 febbraio 2000
Registro n. 1 Interno, foglio n. 106*

00A1899

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DELL'AMBIENTE

DECRETO 15 febbraio 2000.

Sospensione dei progetti finanziabili nell'ambito del Programma Life Ambiente, annualità 2000.

IL MINISTRO DELL'AMBIENTE

Vista la legge 8 luglio 1986, n. 349, e successive modificazioni ed integrazioni;

Visto il regolamento (CEE) n. 1973/92 del 21 maggio 1992, che istituisce uno strumento finanziario per l'ambiente (Life);

Visto il decreto del Ministro dell'ambiente 17 dicembre 1999, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 17 del 22 gennaio 2000, concernente modalità per la presentazione dei progetti finanziabili nell'ambito del Programma Life Ambiente, annualità 2000.

Considerato che, secondo comunicazioni della commissione europea, il termine del 31 marzo 2000 previsto per la trasmissione alla commissione stessa da parte degli Stati membri dei progetti finanziabili nell'ambito del Programma Life Ambiente, annualità 2000, verrà modificato, essendo ancora in corso di approvazione il nuovo regolamento per l'attuazione del Programma Life Ambiente per il periodo 2000-2004.

Considerato che, conseguentemente, occorre sospendere la presentazione dei suddetti progetti al Ministero dell'ambiente, per cui era stato fissato il termine del 29 febbraio 2000 dal decreto ministeriale 17 dicembre 1999, succitato;

Decreta:

Art. 1.

1. La presentazione al Ministero dell'ambiente dei progetti finanziabili nell'ambito del Programma Life Ambiente, annualità 2000, disciplinata dal decreto del Ministro dell'ambiente 17 dicembre 1999 (pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* - serie generale - n. 17 del 22 gennaio 2000), è sospesa.

2. Con successivo decreto verranno indicati il nuovo termine e le eventuali nuove modalità di presentazione dei progetti, alla luce di quanto sarà previsto dal regolamento per l'attuazione del Programma Life Ambiente, citato nelle premesse.

Art. 2.

1. I progetti presentati al Ministero dell'ambiente in conformità a quanto previsto dal decreto ministeriale 17 dicembre 1999, succitato, possono essere ritirati dai proponenti e potranno essere ripresentati secondo quanto previsto dal decreto di cui all'art. 1, comma 2.

Roma, 15 febbraio 2000

Il Ministro: RONCHI

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

MINISTERO DEL TESORO, DEL BILANCIO E DELLA PROGRAMMAZIONE ECONOMICA

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo

Tassi giornalieri di riferimento rilevati a titolo indicativo secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia, adottabili, fra l'altro, dalle Amministrazioni statali per le anticipazioni al Portafoglio dello Stato, ai sensi dell'art. 1 della legge 3 marzo 1951, n. 193.

Cambi del giorno 18 febbraio 2000

Dollaro USA	0,9857
Yen giapponese	109,27
Dracma greca	333,48
Corona danese	7,4466
Corona svedese	8,5375
Sterlina	0,61440
Corona norvegese	8,1455
Corona ceca	35,776
Lira cipriota	0,57604
Corona estone	15,6466
Fiorino ungherese	256,01
Zloty polacco	4,0405
Tallero sloveno	201,3525
Franco svizzero	1,6032
Dollaro canadese	1,4288
Dollaro australiano	1,5627
Dollaro neozelandese	2,0020
Rand sudafricano	6,2296

N.B. — Tutte le quotazioni sono determinate in unità di valuta estera contro 1 euro. Si ricorda che il tasso irrevocabile di conversione LIRA/EURO è **1936,27**.

00A1986

Modificazioni allo statuto della fondazione Cassa di risparmio di Reggio Emilia - Pietro Manodori, in Reggio Emilia

Con provvedimento del 31 gennaio 2000 è stato approvato lo statuto della fondazione Cassa di risparmio di Reggio Emilia - Pietro Manodori, con sede in Reggio Emilia, via Toschi, 9, modificato ai sensi del decreto legislativo 17 maggio 1999, n. 153, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 125 del 31 maggio 1999.

Da detta data, la fondazione ai sensi dell'art. 2, comma 1, del citato decreto legislativo, è persona giuridica privata.

Lo statuto è consultabile presso la sede della fondazione e presso il competente Ministero.

00A1906

MINISTERO DELLA SANITÀ

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Taigalor»

Estratto decreto n. 932 del 22 dicembre 1999

È autorizzata l'immissione in commercio della specialità medicinale TAIGALOR, anche nelle forme e confezioni: «8 mg granulato per sospensione orale» 20 bustine, «8 mg granulato per sospensione orale» 30 bustine alle condizioni e con le specificazioni di seguito indicate.

Titolare A.I.C.: Prodotti Formenti S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via Correggio, 43 - c.a.p. 20149 - Italia, codice fiscale n. 04485620159.

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

confezione: «8 mg granulato per sospensione orale» 20 bustine;

A.I.C. n. 029304045 (in base 10), 0VY97F (in base 32);

forma farmaceutica: granulato per sospensione orale;

classe: «C»;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 36 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Farmaceutici Formenti S.p.a., stabilimento sito in Origgio (Italia), via Di Vittorio, 2 (tutte).

Composizione: una bustina contiene:

principio attivo: lornoxicam 8 mg;

eccipienti: idrossipropilmetilcellulosa ftalato 0,421 mg; lattosio 2348,579 mg; alginato di propilenglicole 300 mg; acido citrico 100 mg; aroma arancia 200 mg; acesulfame sale di potassio 40 mg; palmito stearato di saccarosio 3 mg;

confezione: «8 mg granulato per sospensione orale» 30 bustine;

A.I.C. n. 029304058 (in base 10), 0VY97U (in base 32);

forma farmaceutica: granulato per sospensione orale;

classe: «C»;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 36 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Farmaceutici Formenti S.p.a., stabilimento sito in Origgio (Italia), via Di Vittorio, 2 (tutte).

Composizione: una bustina contiene:

principio attivo: lornoxicam 8 mg;

eccipienti: idrossipropilmetilcellulosa ftalato 0,421 mg; lattosio 2348,579 mg; alginato di propilenglicole 300 mg; acido citrico 100 mg; aroma arancia 200 mg; acesulfame sale di potassio 40 mg; palmito stearato di saccarosio 3 mg.

Indicazioni terapeutiche: come da stampati allegati al presente decreto.

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A1835

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Honeytuss»

Estratto decreto n. 940 del 23 dicembre 1999

È autorizzata l'immissione in commercio della specialità medicinale HONEYTUSS, nella forma e confezione: «7,5 pastiglie» 29 pastiglie alle condizioni e con le specificazioni di seguito indicate.

Titolare A.I.C.: Whithehall Italia S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via Puccini, 3 - c.a.p. 20121 - Italia, codice fiscale n. 00735010159.

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

confezione: «7,5 pastiglie» 28 pastiglie;

A.I.C. n. 032136020 (in base 10), 0YNQUN (in base 32);

forma farmaceutica: pastiglia;

classe: «C»;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale non soggetto a prescrizione medica - medicinale da banco o di automedicazione (art. 3 del decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 36 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: S.I.I.T. S.p.a., stabilimento sito in Trezzano sul Naviglio (Milano), via Ariosto, 50/60 (operazioni terminali di confezionamento); Zaini S.p.a., stabilimento sito in Milano, via G. Imbonati, 59 (produzione pastiglie e controllo prodotto finito).

Composizione: 1 pastiglia:

principio attivo: dextrometorphan hydrobromide 7,5 mg;

eccipienti: saccarosio 2571,7 mg; glucosio 1324,8 mg; miele 80 mg; aroma limone 9,6 mg; aroma miele 6,4 mg.

Indicazioni terapeutiche: come da stampati allegati al presente decreto.

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A1836

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Eco-wyeth»

Estratto decreto n. 941 del 23 dicembre 1999

È autorizzata l'immissione in commercio della specialità medicinale ECO-WYETH, nelle forme e confezioni: «100 mg ovuli» 5 ovuli, «2 g/100 g crema» tubo da 40 g alle condizioni e con le specificazioni di seguito indicate.

Titolare A.I.C.: Wyeth Lederle S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Aprilia (Latina), via Nettunense, 90 - c.a.p. 04011 - Italia, codice fiscale n. 00130300874.

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

confezione: «100 mg ovuli» 5 ovuli;

A.I.C. n. 033053012 (in base 10), 0ZJQBN (in base 32);

forma farmaceutica: ovulo;

classe: «C»;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 24 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Lamp S. Prospero S.p.a., stabilimento sito in S. Prospero (Modena), via della Pace, 22/A (produzione totale).

Composizione: un ovulo contiene:

principio attivo: econazolo solfosalicilato 157,15 mg (pari ad econazolo base 100 mg);

eccipienti: silice precipitata 36 mg; gliceridi semisintetici 2506,85 mg;

confezione: «2 g/100 g crema» tubo da 40 g;

A.I.C. n. 033053024 (in base 10), 0ZJQC0 (in base 32);

forma farmaceutica: crema;

classe: «C»;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 24 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Doppel Farmaceutici S.r.l., stabilimento sito in Pianenza, stradone Farnese, 118 (produzione totale).

Composizione: 100 g:

principio attivo: econazolo solfosalicilato 3,15 mg (pari ad econazolo base 2 g);

eccipienti: polietilenglicole palmito stearato 20 g; clicerideo-leico poliossietilenato 3 g; olio di vaselina 3 g; acido benzoido 0,2 g; acqua depurata 70,75 g.

Indicazioni terapeutiche: come da stampati allegati.

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A1837

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Amiodarone»

Estratto decreto n. 943 del 23 dicembre 1999

È autorizzata l'immissione in commercio della specialità medicinale AMIODARONE, per uso umano a denominazione comune, nelle forme e confezioni: «200 mg compresse» 20 compresse, «150 mg/3 ml soluzione iniettabile per uso endovenoso» 5 fiale alle condizioni e con le specificazioni di seguito indicate.

Titolare A.I.C.: GNR S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Muggiò (Milano), via Europa, 35 - c.a.p. 20053 - Italia, codice fiscale n. 00795170158.

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

confezione: «200 mg compresse» 20 compresse;

A.I.C. n. 033200015/G (in base 10), 0ZP5WH (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

classe: «A»;

prezzo: il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4, della legge 23 dicembre 1998, n. 448, e all'art. 36, comma 9 della legge 27 dicembre 1997, n. 449;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 48 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Ebewe Arzneimittel, stabilimento sito in Unterach (Austria), Gesellschaft (completa più analisi).

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: amiodarone 200 mg;

eccipienti: lattosio 40 mg; amido di mais 30 mg; cellulosa microcristallina 52 mg; magnesio stearato 3 mg;

confezione: «150 mg/3 ml soluzione iniettabile per uso endovenoso» 5 fiale;

A.I.C. n. 033200027/G (in base 10), 0ZP5WV (in base 32);

forma farmaceutica: soluzione iniettabile;

classe: «A»;

prezzo: il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4, della legge 23 dicembre 1998, n. 448, e all'art. 36, comma 9 della legge 27 dicembre 1997, n. 449;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto intero: 9 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Ebewe Arzneimittel, stabilimento sito in Unterach (Austria), Gesellschaft (completa + analisi).

Composizione: una fiala contiene:

principio attivo: amiodarone 150 mg;

eccipienti: acqua per preparazioni iniettabili quanto basta a 3 ml; polisorbato 60, 150 mg.

Indicazioni terapeutiche: come da stampati allegati al presente decreto.

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A1838

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Piroxicam»

Estratto decreto n. 949 del 23 dicembre 1999

È autorizzata l'immissione in commercio della specialità medicinale PIROXICAM per uso umano a denominazione comune nella forma e confezione: «20 mg capsule» 30 capsule alle condizioni e con le specificazioni di seguito indicate.

Titolare A.I.C.: Doc Generici S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via Manuzio, 7 - c.a.p. 20124, Italia, codice fiscale n. 11845960159.

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

confezione: «20 mg capsule» 30 capsule;

A.I.C. n. 033788011/G (in base 10), 10743C (in base 32);

forma farmaceutica: capsula rigida;

classe: «A nota 66»;

prezzo: il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4, della legge 23 dicembre 1998, n. 448, e all'art. 36, comma 9, della legge 27 dicembre 1997, n. 449;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto intero: 24 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Apotex Inc. stabilimento sito in Toronto, Ontario (Canada), 150 Signet Drive, Weston (produzione in «Bulk»; confezionamento; controlli); Zambon Group S.p.a. stabilimento sito in Vicenza (Italia), via della Chimica 9 (confezionamento e controlli); Monsanto Italiana S.p.a., stabilimento sito in Milano (Italia), via Volturno, 48 - Quinto de' Stampi, Rozzano (confezionamento e controlli).

Composizione: una capsula da 20 mg contiene:

principio attivo: piroxicam 20 mg;

eccipienti: lattosio monoidrato 100 mg; cellulosa microcristallina (ph 102) 90 mg; amido di mais 30 mg; acido stearico 10 mg; talco 0,075 mg.

Indicazioni terapeutiche: trattamento sintomatico delle affezioni reumatiche, infiammatorie e degenerative; trattamento sintomatico degli stati dolorosi acuti quali dolore postoperatorio, post-traumatico, e la dismenorrea primaria.

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A1819

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Flucinal»

Estratto decreto n. 954 del 23 dicembre 1999

È autorizzata l'immissione in commercio della specialità medicinale FLUCINAL nelle forme e confezioni: «500 mg compresse rivestite», 12 compresse rivestite; «1 g compresse rivestite» 12 compresse rivestite, alle condizioni e con le specificazioni di seguito indicate.

Titolare A.I.C.: Nobel farmaceutici S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Roma, via Tiburtina, 1004 - c.a.p. 00156, Italia, codice fiscale n. 04177861004.

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

confezione: «500 mg compresse rivestite» 12 compresse rivestite;

A.I.C. n. 033800018 (in base 10), 107HUL (in base 32);

forma farmaceutica: compressa rivestita;

classe: «A»;

prezzo: il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4, della legge 23 dicembre 1998, n. 448, tenuto conto della comunicazione con la quale la società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio, in ottemperanza all'art. 36, comma 7, della legge 27 dicembre 1997, n. 449, dichiara che il principio attivo contenuto nella specialità medicinale in questione non gode e non ha mai goduto di tutela brevettuale;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto intero: 36 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Pulitzer italiana S.r.l., stabilimento sito in Roma (Italia), via Tiburtina, 1004 (prodotto finito).

Composizione: una compressa rivestita contiene:

principio attivo: flucloxacillina 544 mg;

eccipienti: crospovidone 141 mg; cellulosa microcristallina 25 mg; talco 9,4 mg; magnesio stearato 7,5 mg; copolimeri metacrilici 7 mg; polietilenglicole 4000 1,9 mg; titanio biossido 1,2 mg;

confezione: «1 g compresse rivestite» 12 compresse rivestite;

A.I.C. n. 033800020 (in base 10), 107HUN (in base 32);

forma farmaceutica: compressa rivestita;

classe: «A»;

prezzo: il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4, della legge 23 dicembre 1998, n. 448, tenuto conto della comunicazione con la quale la società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio, in ottemperanza all'art. 36, comma 7, della legge 27 dicembre 1997, n. 449, dichiara che il principio attivo contenuto nella specialità medicinale in questione non gode e non ha mai goduto di tutela brevettuale;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto intero: 36 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Pulitzer italiana S.r.l., stabilimento sito in Roma (Italia), via Tiburtina, 1004 (prodotto finito).

Composizione: una compressa rivestita contiene:

principio attivo: flucloxacillina 1088 mg;

eccipienti: crospovidone 282 mg; cellulosa microcristallina 50 mg; talco 18 mg; magnesio stearato 15 mg; copolimeri metacrilici 12 mg; polietilenglicole 4000 3 mg; titanio biossido 2 mg.

Indicazioni terapeutiche: come da stampati allegati.

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A1820

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Algonapril»

Estratto decreto n. 972 del 23 dicembre 1999

È autorizzata l'immissione in commercio della specialità medicinale ALGONAPRIL nelle forme e confezioni: «500 mg compresse» 30 compresse, «500 mg granulato per sospensione orale» 30 bustine, «500 mg supposte» 10 supposte, alle condizioni e con le specificazioni di seguito indicate.

Titolare A.I.C.: Francia farmaceutici industria farmaco biologica S.r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via dei Pestagalli, 7 - c.a.p. 20138, Italia, codice fiscale n. 00798630158.

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

confezione: «500 mg compresse» 30 compresse;

A.I.C. n. 033294012 (in base 10), 0ZS1PW (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

classe: «A nota 66»;

prezzo: il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4, della legge 23 dicembre 1998, n. 448, tenuto conto della comunicazione con la quale la società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio, in ottemperanza all'art. 36, comma 7, della legge 27 dicembre 1997, n. 449, dichiara che il principio attivo contenuto nella specialità medicinale in questione non gode e non ha mai goduto di tutela brevettuale;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 36 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Francia farmaceutici industria farmaco biologica, stabilimento sito in Milano (Italia), via dei Pestagalli, 7 (produzione confezionamento controlli).

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: naproxene 500 mg;

eccipienti: lattosio 50 mg; amido di mais 60 mg; polietilenglicole 140 mg; magnesio stearato 10 mg;

confezione: «500 mg granulato per sospensione orale» 30 bustine;

A.I.C. n. 033294024 (in base 10), 0ZS1Q8 (in base 32);

forma farmaceutica: granulato per sospensione orale;

classe: «A nota 66»;

prezzo: il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4, della legge 23 dicembre 1998, n. 448, tenuto conto della comunicazione con la quale la società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio, in ottemperanza all'art. 36, comma 7, della legge 27 dicembre 1997, n. 449, dichiara che il principio attivo contenuto nella specialità medicinale in questione non gode e non ha mai goduto di tutela brevettuale;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 36 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Francia farmaceutici industria farmaco biologica, stabilimento sito in Milano (Italia), via dei Pestagalli, 7 (produzione e controlli); Pharcoterm S.p.a., stabilimento sito in Cusano Milanino - Milano (Italia), via Merli, 1 (imbustinamento e astucciamento).

Composizione: una bustina contiene:

principio attivo: naproxene 500 mg;

eccipienti: mannite 700 mg; aroma di limone 200 mg; polivinilpirrolidone 50 mg; acido citrico 100 mg; ammonio glicirrinato 20 mg; saccarosio 3430 mg;

confezione: «500 mg supposte» 10 supposte;

A.I.C. n. 033294036 (in base 10), 0ZS1QN (in base 32);

forma farmaceutica: supposta;

classe: «C»;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 48 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Francia farmaceutici industria farmaco biologica, stabilimento sito in Milano (Italia), via dei Pestagalli, 7 (produzione confezionamento controlli).

Composizione: una supposta contiene;

principio attivo: naproxene 500 mg;

eccipiente: gliceridi semisintetici 1200 mg.

Indicazioni terapeutiche: riportate negli allegati al presente decreto.

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A1877

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Beclometasone Ravizza»

Estratto decreto n. 974 del 23 dicembre 1999

È autorizzata l'immissione in commercio della specialità medicinale BECLOMETASONE RAVIZZA nelle forme e confezioni: «50 microgrammi sospensione pressurizzata per inalazione» contenitore sotto pressione 200 erogazioni, «250 microgrammi sospensione pressurizzata per inalazione» contenitore sotto pressione 200 erogazioni, alle condizioni e con le specificazioni di seguito indicate.

Titolare A.I.C.: Ravizza farmaceutici S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Muggiò (Milano), via Europa, 35 - c.a.p. 20053, Italia, codice fiscale n. 08501270154.

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

confezione: «50 microgrammi sospensione pressurizzata per inalazione», contenitore sotto pressione 200 erogazioni;

A.I.C. n. 032820019/G (in base 10), 0Z9LTM (in base 32);

forma farmaceutica: inalazione pressurizzata, sospensione (sospensione pressurizzata per inalazione);

classe: «C»;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 24 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Norton (Waterford) Limited, stabilimento sito in Waterford (Ireland), Unit 301 Industrial Park (completa + analisi).

Composizione: una erogazione contiene:

principio attivo: beclometasone dipropionato 50 mcg;

eccipienti: acido oleico 5 mcg; diclorodifluorometano 61,3 mg; triclorofluorometano 23,7 mg;

confezione: «250 microgrammi sospensione pressurizzata per inalazione», contenitore sotto pressione 200 erogazioni;

A.I.C. n. 032820021/G (in base 10), 0Z9LTP (in base 32);

forma farmaceutica: inalazione pressurizzata, sospensione (sospensione pressurizzata per inalazione);

classe: «C»;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 24 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Norton (Waterford) Limited, stabilimento sito in Waterford (Ireland), Unit 301 Industrial Park (completa + analisi).

Composizione: una erogazione contiene:

principio attivo: beclometasone dipropionato 250 mcg;

eccipienti: acido oleico 25 mcg; diclorodifluorometano 61,1 mg; triclorofluorometano 23,5 mg.

Indicazioni terapeutiche: controllo dell'evoluzione della malattia asmatica e delle condizioni di broncostenosi.

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A1839

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Reumalide»

Estratto decreto A.I.C. n. 975 del 23 dicembre 1999

Specialità medicinale: REUMALIDE nelle forme e confezioni: «100 mg compresse» 30 compresse, «100 mg polvere orale» 30 bustine, «200 mg supposte» 10 supposte.

Titolare A.I.C.: Novartis Consumer Health S.p.a., con sede legale, domicilio fiscale in s.s. Varesina, 233 km 20,5 - 21040 Origgio (Varese), codice fiscale n. 00687350124.

Produttore: la produzione, il controllo ed il confezionamento delle compresse e delle supposte sono effettuati dalla società Farmaceutici Damor S.p.a., presso lo stabilimento sito in via Emilio Scaglione, 27 - Napoli; le operazioni di produzione e confezionamento delle bustine di polvere orale sono effettuate dalla società Lamp San Prospero S.p.a., presso lo stabilimento sito in via della Pace, 25/A - San Prospero (Modena); le operazioni di controllo delle bustine di polvere orale sono effettuati dalla società Farmaceutici Damor S.p.a., presso lo stabilimento sito in via Emilio Scaglione, 27 - Napoli.

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

«100 mg compresse» 30 compresse;

A.I.C. n. 033464013 (in base 10), 0ZX7QF (in base 32);

classe: «A nota 66»;

prezzo: il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4, della legge 23 dicembre 1998, n. 448, ed in considerazione che il principio attivo nimesulide non gode e non ha mai goduto di tutela brevettuale;

«100 mg polvere orale» 30 bustine;

A.I.C. n. 033464025 (in base 10), 0ZX7QT (in base 32);

classe: «A nota 66»;

prezzo: il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4 della legge 23 dicembre 1998, n. 448, ed in considerazione che il principio attivo nimesulide non gode e non ha mai goduto di tutela brevettuale;

«200 mg supposte» 10 supposte;

A.I.C. n. 033464037 (in base 10), 0ZX7R5 (in base 32);

classe: «C».

Composizione: ogni compressa contiene:

principio attivo: nimesulide 100 mg;

eccipienti: sodio laurilsolfato, lattosio, sodio amido glicolato, cellulosa microcristallina, talco, magnesio stearato (nelle quantità indicate nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti).

Ogni bustina da 2 g contiene:

principio attivo: nimesulide 100 mg;

eccipienti: sodio laurilsolfato, lattosio polvere, acido citrico, aroma arancio, saccarosio (nelle quantità indicate nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti);

eccipienti: tween 61, gliceridi semisintetici (nelle quantità indicate nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti).

Periodo di validità: la validità del prodotto è di 24 mesi dalla data di fabbricazione.

Indicazioni terapeutiche: stati flogistici dolorosi e non dolorosi, anche accompagnati da febbre, in particolare a carico dell'apparato osteoarticolare.

Classificazione ai fini della fornitura: «medicinale soggetto a prescrizione medica» (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A1840

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Alorin»

Estratto decreto n. 976 del 23 dicembre 1999

È autorizzata l'immissione in commercio della specialità medicinale ALORIN nelle forme e confezioni: «10 mg compresse» 20 compresse, «1 mg/ml sciroppo» 100 ml, «10 mg compresse effervescenti» 20 compresse, «10 mg compresse orodispersibili Zydis®» 20 compresse, alle condizioni e con le specificazioni di seguito indicate.

Titolare A.I.C.: Plough S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, via G. Ripamonti n. 89 - c.a.p. 20141, codice fiscale n. 08817330155.

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

confezione: «10 mg compresse» 20 compresse;

A.I.C. n. 034031017 (in base 10), 10GKF9 (in base 32);

forma farmaceutica: compressa;

classe: «B»;

prezzo: il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4 della legge 23 dicembre 1998, n. 448, tenuto conto della comunicazione con la quale la società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio, in ottemperanza all'art. 36, comma 7, della legge 27 dicembre 1997, n. 449, dichiara che il principio attivo contenuto nella specialità medicinale in questione gode di brevetto di cui è titolare o licenziataria;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992);

validità del prodotto integro: 36 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Schering-Plough S.p.a. stabilimento sito in Comazzo - Lodi (Italia), via F.lli Kennedy, 5 (tutte le fasi di produzione).

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: loratadina 10 mg;

eccipienti: lattosio 71,3 mg; amido di mais 18 mg; magnesio stearato 0,7 mg;

confezione: «1 mg/ml sciroppo» 100 ml;

A.I.C. n. 034031029 (in base 10), 10GKFP (in base 32);

forma farmaceutica: sciroppo;

classe: «B»;

prezzo: il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4, della legge 23 dicembre 1998, n. 448, tenuto conto della comunicazione con la quale la società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio, in ottemperanza all'art. 36, comma 7, della legge 27 dicembre 1997, n. 449, dichiara che il principio attivo contenuto nella specialità medicinale in questione gode di brevetto di cui è titolare o licenziataria;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 36 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Schering-Plough S.p.a. stabilimento sito in Comazzo - Lodi (Italia), via F.lli Kennedy, 5 (tutte le fasi di produzione).

Composizione: un ml contiene:

principio attivo: loratadina 1 mg;

eccipienti: glicole propilenico 100 mg; glicerolo 100 mg; acido citrico monidrato 9,6 mg; sodio benzoato 1 mg; saccarosio 600 mg; aroma di pesca 2,5 mg; acqua depurata quanto basta a 1 ml;

confezione: «10 mg compresse effervescenti» 20 compresse;

A.I.C. n. 034031031 (in base 10), 10GKFR (in base 32);

forma farmaceutica: compressa effervescente;

classe: «B»;

prezzo: il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4, della legge 23 dicembre 1998, n. 448, tenuto conto della comunicazione con la quale la società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio, in ottemperanza all'art. 36, comma 7, della legge 27 dicembre 1997, n. 449, dichiara che il principio attivo contenuto nella specialità medicinale in questione gode di brevetto di cui è titolare o licenziataria;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 36 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Asta medica Arzneimittel GmbH stabilimento sito in Wolfsberg (Austria), Allgau 36 (tutte le fasi tranne il confezionamento terminale); Schering-Plough S.p.a. stabilimento sito in Comazzo (Lodi) - Italia, via F.lli Kennedy, 5 (confezionamento terminale e controllo sul prodotto finito).

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: loratadina 10 mg;

eccipienti: acido citrico anidro 541 mg; sodio bicarbonato 250 mg; lattosio 100 mg; sorbitolo 101,75 mg; mannitolo 97,4 mg; sodio carbonato anidro 57 mg; aroma arancio 20 mg; polivinilpirrolidone 10 mg; silice colloidale anidra 5 mg; saccarina sodica 5 mg; esteri del saccarosio 2,4 mg; citrato di sodio 0,25 mg; fosfatidilcolina 0,2 mg;

confezione: «10 mg compresse orodispersibili Zydis®» 20 compresse;

A.I.C. n. 034031043 (in base 10), 10GKG3 (in base 32);

forma farmaceutica: compressa orodispersibile;

classe: «C»;

prezzo: il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4, della legge 23 dicembre 1998, n. 448, tenuto conto della comunicazione con la quale la società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio, in ottemperanza all'art. 36, comma 7, della legge 27 dicembre 1997, n. 449, dichiara che il principio attivo contenuto nella specialità medicinale in questione gode di brevetto di cui è titolare o licenziataria;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 24 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Scherer DDS stabilimento sito in Blagrove-Swindon - Wiltshire (UK), Frankland Road (tutte le fasi di produzione).

Composizione: una compressa contiene:

principio attivo: loratadina 10 mg;

eccipienti: gelatina 8,985 mg; mannitolo 7,188 mg; acido citrico 0,25 mg; essenza menta 0,15 mg.

Indicazioni terapeutiche: come da stampati allegati.

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A1841

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Contramal»

Estratto decreto N.C.R. n. 979 del 23 dicembre 1999

Specialità medicinale: CONTRAMAL nella forma e confezione: «50 mg compresse solubili» 20 compresse solubili (nuova confezione di specialità medicinale già registrata).

Titolare A.I.C.: Prodotti Formenti S.r.l., con sede legale in via Correggio, 43 - Milano, codice fiscale n. 04485620159.

Produttore: la produzione, il controllo ed il confezionamento sono eseguiti dalla società Grunenthal GmbH nello stabilimento sito in Stolberg (Germania); le operazioni di controllo sono effettuate anche dalla società Grunenthal GmbH nello stabilimento sito in Aachen (Germania).

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

«50 mg compresse solubili» 20 compresse solubili;

A.I.C. n. 028853099 (in base 10), 0VJJVC (in base 32);

classe: «C».

Composizione: una compressa solubile contiene:

principio attivo: tramadolo cloridrato 50 mg;

eccipienti: amido di mais, cellulosa microcristallina, saccarina sodio, aroma menta, aroma anice, silice colloidale anidra, magnesio stearato (nelle quantità indicate nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti).

Periodo di validità: la validità del prodotto è di 3 anni dalla data di fabbricazione.

Indicazioni terapeutiche: stati dolorosi acuti e cronici di diverso tipo e causa, di media e grave intensità come pure in dolori indotti da interventi diagnostici e chirurgici.

Classificazione ai fini della fornitura: «medicinale soggetto a prescrizione medica da rinnovare volta per volta» (art. 5, decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A1878

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Praticef»

Estratto decreto n. 980 del 23 dicembre 1999

Specialità medicinale: PRATICEF nella forma e confezione: «1 g polvere e solvente per soluzione iniettabile» 1 flacone da 1 g + siringa preriempita da 2,5 ml + fazzolettino disinfettante (nuova confezione di specialità medicinale già registrata), alle condizioni e con le specificazioni di seguito indicate.

Titolare A.I.C.: Farmaceutici Caber S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Comacchio (Ferrara), via Cavour n. 1, codice fiscale n. 00964710388.

Produttore: la produzione del flaconcino di polvere può essere effettuato sia dalla società Pulitzer Italiana S.r.l., nello stabilimento sito in Roma, via Tiburtina n. 1004, sia dalla società Biopharma S.r.l., nello stabilimento sito in S. Palomba (Roma), via delle Gerbere s.n.c.

La produzione della fiala siringa preriempita di solvente è effettuata dalla società I.B.N. Savio, nello stabilimento sito in Ronco Scrivia (Genova), via E. Bazzano n. 14.

Il controllo ed il confezionamento possono essere effettuati sia dalla società I.B.N. Savio, nello stabilimento sito in Ronco Scrivia (Genova), via E. Bazzano n. 14, sia dalla società Biopharma S.r.l., nello stabilimento sito in S. Palomba (Roma), via delle Gerbere s.n.c.

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

«1 g polvere e solvente per soluzione iniettabile» 1 flacone da 1 g + siringa preriempita da 2,5 ml + fazzolettino disinfettante;

A.I.C. n. 025806074 (in base 10), 0SMK7U (in base 32);

classe: «A»;

prezzo: il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4, della legge 23 dicembre 1998, n. 448, e considerata la comunicazione dell'11 novembre 1999, con la quale la ditta Farmaceutici Caber S.p.a., dichiara che il principio attivo cefonicid bisodico non gode e non ha mai goduto di tutela brevettuale.

Composizione: ogni flaconcino contiene:

principio attivo: cefonicid bisodico g 1,081 (pari a g 1 di cefonicid).

Ogni siringa contiene:

eccipienti: lidocaina cloridrato, acqua per preparazioni iniettabili (nelle quantità indicate nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisite agli atti).

Indicazioni terapeutiche: restano confermate quelle già autorizzate.

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4, decreto legislativo n. 539/1992).

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A1821

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Fluoxeren»

Estratto decreto N.C.R. n. 989 del 23 dicembre 1999

Specialità medicinale: FLUOXEREN nelle forme e confezioni: «20 mg capsule rigide» 28 capsule e «20 mg compresse solubili» 28 compresse (nuove confezioni di specialità medicinale già registrata).

Titolare A.I.C.: società A. Menarini Industrie farmaceutiche riunite r.l., con sede legale e domicilio fiscale in Firenze, via Sette Santi n. 3, codice fiscale n. 00395270481.

Produttore: la produzione, il controllo ed il confezionamento della specialità medicinale sopracitata è effettuata come di seguito specificato:

per la forma farmaceutica e confezione:

«20 mg compresse solubili» 28 compresse. La produzione il controllo ed il confezionamento è effettuata da: Lilly Espana S.A. nello stabilimento sito in Alcobendas - Spagna;

per la forma farmaceutica e confezione:

«20 mg capsule rigide» 28 capsule. La produzione il controllo ed il confezionamento è effettuata dalla società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in Firenze, via Sette Santi n. 3.

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

«20 mg capsule rigide» 28 capsule;

A.I.C. n. 025959040 (in base 10), 0SS6N0 (in base 32);

classe: «C»;

«20 mg compresse solubili» 28 compresse;

A.I.C. n. 025959053 (in base 10), 0SS6NF (in base 32);

classe: «C».

Classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992).

Composizione: ogni capsula contiene:

principio attivo: fluoxetina cloridrato 22,36 mg pari a fluoxetina 20,00 mg;

eccipienti: amido, dimeticone (nelle quantità indicate nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti).

Costituenti della capsula: Patent blu V E-131, ossido di ferro giallo E 172, biossido di titanio E 171, gelatina (nelle quantità indicate nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti).

Ogni compressa solubile contiene:

principio attivo: fluoxetina cloridrato 22,36 mg pari a fluoxetina 20,00 mg;

eccipienti: cellulosa microcristallina, saccarina sodica, mannitolo, sorbitolo, aroma di anice, aroma di menta piperita, silice diossido colloidale, amido fluido, sodio stearil fumarato, polivinilpirrolidone (nelle quantità indicate nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti).

Indicazioni terapeutiche: «Fluoxeren» è indicato nel trattamento della depressione, del disturbo ossessivo compulsivo e della bulimia nervosa.

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A1842

Autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Purivel»

Estratto decreto n. 992 del 23 dicembre 1999

È autorizzata l'immissione in commercio della specialità medicinale PURIVEL, nelle forme e confezioni: «5 mg compresse rivestite con film» 28 compresse, «10 mg compresse rivestite con film» 28 compresse alle condizioni e con le specificazioni di seguito indicate.

Titolare A.I.C.: Dibra S.p.a., con sede legale e domicilio fiscale in Milano, piazza Velasca, 5 - c.a.p. 20122, codice fiscale n. 07785990156.

Confezioni autorizzate, numeri A.I.C. e classificazione ai sensi dell'art. 8, comma 10, della legge n. 537/1993:

confezione: «5 mg compresse rivestite con film» 28 compresse;

A.I.C. n. 033945015 (in base 10), 10CXFR (in base 32);

forma farmaceutica: compressa rivestita con film;

classe: «C»;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 36 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Bracco S.p.a., stabilimento sito in Italia, via E. Folli, 50 - Milano (produzione, confezionamento e controllo).

Composizione compressa: dati espressi per una compressa rivestita con film:

principio attivo: bisoprololo emifumarato 5 mg;

eccipienti: amido di mais 14,5 mg; cellulosa microcristallina 10 mg; polivinilpirrolidone 5,5 mg; magnesio stearato 1,5 mg; silicio biossido 1,5 mg; calcio fosfato bibasico anidro 132 mg.

Composizione film di rivestimento: dati espressi per una compressa film-rivestita:

principio attivo: XXX;

eccipienti: idrossipropilmetilcellulosa 2,2 mg; titanio biossido 0,97 mg; polietilenglicole 0,53 mg; ferro ossido giallo 0,02 mg;

confezione: «10 mg compresse rivestite con film» 28 compresse;

A.I.C. n. 033945027 (in base 10), 10CXG3 (in base 32);

forma farmaceutica: compressa rivestita con film;

classe: «A»;

prezzo: il prezzo sarà determinato ai sensi dell'art. 70, comma 4, della legge 23 dicembre 1998, n. 448, tenuto conto della comunicazione con la quale la società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio, in ottemperanza all'art. 36, comma 7, della legge 27 dicembre 1997, n. 449, dichiara che il principio attivo contenuto nella specialità medicinale in questione gode di brevetto di cui è titolare o licenziataria;

classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (art. 4 del decreto legislativo n. 539/1992);

validità prodotto integro: 36 mesi dalla data di fabbricazione.

Produttore: Bracco S.p.a., stabilimento sito in Italia, via E. Folli, 50 - Milano (produzione, confezionamento e controllo).

Composizione compressa: dati espressi per una compressa rivestita con film:

principio attivo: bisoprololo emifumarato 10 mg;

eccipienti: amido di mais 14 mg; cellulosa microcristallina 10 mg; polivinilpirrolidone 5,5 mg; magnesio stearato 1,5 mg; silicio biossido 1,5 mg; calcio fosfato bibasico anidro 127,5 mg.

Composizione film di rivestimento: dati espressi per una compressa film-rivestita:

principio attivo: XXX;

eccipienti: idrossipropilmetilcellulosa 2,2 mg; titanio biossido 0,85 mg; polietilenglicole 0,53 mg; ferro ossido giallo 0,02 mg; ferro ossido rosso 0,002 mg.

Indicazioni terapeutiche: indicate nell'allegato al presente decreto.

Decorrenza di efficacia del decreto: dalla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A1844

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Corsodyl»

Estratto provvedimento di modifica di A.I.C. n. 628 del 23 dicembre 1999

Specialità medicinale: CORSODYL:

«200 mg/100 ml soluzione» flacone 150 ml - A.I.C. n. 014371037;

«200 mg/100 ml spray per mucosa orale» 1 flacone 60 ml tappo nebulizzatore - A.I.C. n. 014371052;

«1% gel dentale» 12 tubi 50 g - A.I.C. n. 014371064;

«1% gel dentale» 1 tubo 50 g - A.I.C. n. 014371076;

«1% gel dentale» 1 tubo 30 g - A.I.C. n. 014371088.

Titolare: SmithKline Beecham S.p.a., via Zambelletti - 20021 Baranzate di Bollate (Milano).

Oggetto provvedimento di modifica: modifica/aggiunta indicazione terapeutica - modifica stampati su richiesta ditta.

È approvata l'estensione delle indicazioni terapeutiche all'azione antiplacca. È altresì autorizzato l'aggiornamento degli stampati. I nuovi stampati corretti e approvati sono allegati al presente provvedimento.

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

00A1807

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Durazina»

Estratto provvedimento di modifica di A.I.C. n. 645 del 23 dicembre 1999

Specialità medicinale: DURAZINA:

«8 mg + 35 mg capsule rigide» 10 capsule rigide - A.I.C. n. 024216032.

Titolare A.I.C.: Maggioni S.p.a. - Via Zambelletti s.n.c. - 20021 Baranzate di Bollate (Milano).

Oggetto provvedimento di modifica: modifica eccipienti.

La composizione è così modificata:

principio attivo invariato;

eccipienti: saccarosio 219,740 mg, amido 38,820 mg, acido stearico 0,260 mg, polivinilpirrolidone 1,630 mg, gomma lacca 14,100 mg, talco 17,100 mg, E127 (eritrosina) eliminata, ossido di ferro rosso (E172) 0,250 mg, E110 (giallo tramonto) 0,095 mg, azorubina (E122) 0,1646 mg, gelatina 76,8354 mg.

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

00A1848

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Taraz»

Estratto provvedimento di modifica di A.I.C. n. 12 del 13 gennaio 2000

Specialità medicinale: TARAZ:

«3 mg/3 ml soluzione iniettabile» 1 fiala per uso endovenoso - A.I.C. n. 028063016;

«1 mg compresse» 10 compresse - A.I.C. n. 028063028;

«3 mg/1 ml soluzione iniettabile» 1 siringa per uso intramuscolare - A.I.C. n. 028063030;

«3 mg/1 ml soluzione iniettabile» 3 siringhe per uso intramuscolare - A.I.C. n. 028063042;

«3 mg/5 ml soluzione iniettabile» 1 siringa per uso endovenoso - A.I.C. n. 028063055;

«1 mg/1 ml soluzione iniettabile» 1 fiala per uso endovenoso - A.I.C. n. 028063067;

«2 mg compresse» 1 compressa - A.I.C. n. 028063079;

«2 mg compresse» 5 compresse - A.I.C. n. 028063081;

«0,2 mg/ml soluzione orale» 1 flacone da 30 ml - A.I.C. n. 028063093.

Titolare: Sark S.p.a., via Zambelletti - 20021 Baranzate di Bollate (Milano).

Variazione di A.I.C.: modifica indicazione terapeutica.

È approvata la modifica delle indicazioni terapeutiche a: «È indicato nella prevenzione e nel trattamento degli episodi acuti e ritardati di nausea e vomito indotti da chemioterapia o radioterapia, e nella prevenzione e trattamento di nausea e vomito post-operatori». I nuovi stampati corretti e approvati sono allegati al presente provvedimento.

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

00A1735

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Kytril»

Estratto decreto provvedimento di modifica di A.I.C. n. 30 del 13 gennaio 2000

Specialità medicinale: KYTRIL:

«3 mg/3 ml soluzione iniettabile» 1 fiala per uso endovenoso - A.I.C. n. 028093019;

«1 mg compresse» 10 compresse - A.I.C. n. 028093021;

«3 mg/1 ml soluzione iniettabile» 1 siringa per uso intramuscolare - A.I.C. n. 028093033;

«3 mg/1 ml soluzione iniettabile» 3 siringhe per uso intramuscolare - A.I.C. n. 028093045;

«3 mg/5 ml soluzione iniettabile» 1 siringa per uso endovenoso - A.I.C. n. 028093058;

«1 mg/1 ml soluzione iniettabile» 1 fiala per uso endovenoso - A.I.C. n. 028093060;

«2 mg compresse» 1 compressa - A.I.C. n. 028093072;

«2 mg compresse» 5 compresse - A.I.C. n. 028093084;

«0,2 mg/ml soluzione orale» 1 flacone da 30 ml - A.I.C. n. 028093066.

Titolare: SmithKline Beecham S.p.a., via Zambelletti - 20021 Baranzate di Bollate (Milano).

Oggetto provvedimento di modifica: modifica indicazione terapeutica.

È approvata la modifica delle indicazioni terapeutiche a: «È indicato nella prevenzione e nel trattamento degli episodi acuti e ritardati di nausea e vomito indotti da chemioterapia o radioterapia, e nella prevenzione e trattamento di nausea e vomito post-operatori». I nuovi stampati corretti e approvati sono allegati al presente provvedimento.

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

00A1737

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Eutrom»

*Estratto provvedimento di modifica di A.I.C. n. 31
del 13 gennaio 2000*

Specialità medicinale: EUTROM:

«3 mg/3 ml soluzione iniettabile» 1 fiala per uso endovenoso - A.I.C. n. 028095014;

«1 mg compresse» 10 compresse - A.I.C. n. 028095026;

«3 mg/1 ml soluzione iniettabile» 1 siringa per uso intramuscolare - A.I.C. n. 028095038;

«3 mg/1 ml soluzione iniettabile» 3 siringhe per uso intramuscolare - A.I.C. n. 028095040;

«3 mg/5 ml soluzione iniettabile» 1 siringa per uso endovenoso - A.I.C. n. 028095053;

«1 mg/1 ml soluzione iniettabile» 1 fiala per uso endovenoso - A.I.C. n. 028095065;

«2 mg compresse» 1 compressa - A.I.C. n. 028095077;

«2 mg compresse» 5 compresse - A.I.C. n. 028095089;

«0,2 mg/ml soluzione orale» 1 flacone da 30 ml - A.I.C. n. 028095091.

Titolare: Iodosan S.p.a., via Zambelletti - 20021 Baranzate di Bollate (Milano).

Oggetto provvedimento di modifica: modifica indicazione terapeutica.

È approvata la modifica delle indicazioni terapeutiche a: «È indicato nella prevenzione e nel trattamento degli episodi acuti e ritardati di nausea e vomito indotti da chemioterapia o radioterapia, e nella prevenzione e trattamento di nausea e vomito post-operatori». I nuovi stampati corretti e approvati sono allegati al presente provvedimento.

I lotti già prodotti, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

00A1736

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Colchicina Lirca»

*Estratto provvedimento di modifica di A.I.C. n. 32
del 13 gennaio 2000*

Specialità medicinale: COLCHICINA LIRCA:

«60 granuli 1 mg» - A.I.C. n. 009964038.

Titolare: Acarpia - Servicos Farmaceuticos LDA - Rua dos Murcas, 88 - Funchal - Madeira (Portogallo).

Oggetto provvedimento di modifica: richiesta prolungamento smaltimento scorte.

«I lotti delle confezioni della specialità medicinale Colchicina Lirca: 60 granuli 1 mg - A.I.C. n. 009964038, prodotti anteriormente al 24 agosto 1999, data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del decreto n. 430 del 29 luglio 1999 di cambio di titolarità, intestati al vecchio titolare, possono essere dispensati al pubblico per ulteriori centottanta giorni dal 20 febbraio 2000».

Il presente provvedimento sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A1868

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Broncovanil»

*Estratto provvedimento di modifica di A.I.C. n. 33
del 13 gennaio 2000*

Specialità medicinale: BRONCOVANIL:

«sciroppo 200 ml 1,9%» - A.I.C. n. 011816079.

Titolare: Acarpia - Servicos Farmaceuticos LDA - Rua dos Murcas, 88 - Funchal - Madeira (Portogallo).

Oggetto provvedimento di modifica: richiesta prolungamento smaltimento scorte.

«I lotti delle confezioni della specialità medicinale Broncovanil: sciroppo 200 ml 1,9% - A.I.C. n. 011816079, prodotti anteriormente al 24 agosto 1999, data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del decreto n. 430 del 29 luglio 1999 di cambio di titolarità, intestati al vecchio titolare, possono essere dispensati al pubblico per ulteriori centottanta giorni dal 20 febbraio 2000».

Il presente provvedimento sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A1866

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Fleboside»

*Estratto provvedimento di modifica di A.I.C. n. 34
del 13 gennaio 2000*

Specialità medicinale: FLEBOSIDE:

«300» 30 compresse rivestite - A.I.C. n. 020561027;

iv im 10 fiale 3 ml - A.I.C. n. 020561041.

Titolare: Acarpia - Servicos Farmaceuticos LDA - Rua dos Murcas, 88 - Funchal - Madeira (Portogallo).

Oggetto provvedimento di modifica: richiesta prolungamento smaltimento scorte.

«I lotti delle confezioni della specialità medicinale Fleboside «300» 30 compresse rivestite - A.I.C. n. 020561027 e Fleboside iv im 10 fiale 3 ml - A.I.C. n. 020561041, prodotti anteriormente al 24 agosto 1999, data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del decreto n. 430 del 29 luglio 1999 di cambio di titolarità, intestati al vecchio titolare, possono essere dispensati al pubblico per ulteriori centottanta giorni dal 20 febbraio 2000».

Il presente provvedimento sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A1867

Modificazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso umano «Seglor»

*Estratto provvedimento di modifica di A.I.C. n. 35
del 13 gennaio 2000*

Specialità medicinale: SEGLOR:

«30 capsule 5 mg» - A.I.C. n. 024624013.

Titolare: Acarpia - Servicos Farmaceuticos LDA - Rua dos Murcas, 88 - Funchal - Madeira (Portogallo).

Oggetto provvedimento di modifica: richiesta prolungamento smaltimento scorte.

«I lotti delle confezioni della specialità medicinale Seglor 30 capsule 5 mg - A.I.C. n. 024624013, prodotti anteriormente al 24 agosto 1999, data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana del decreto n. 430 del 29 luglio 1999 di cambio di titolarità, intestati al vecchio titolare, possono essere dispensati al pubblico per ulteriori centottanta giorni dal 20 febbraio 2000».

blica italiana del decreto n. 430 del 29 luglio 1999 di cambio di titolarità, intestati al vecchio titolare, possono essere dispensati al pubblico per ulteriori centottanta giorni dal 20 febbraio 2000».

Il presente provvedimento sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

00A1863

Riconoscimento della personalità giuridica della «Fondazione italiana sclerosi multipla - FISM - Organizzazione non lucrativa di utilità sociale», in Genova.

Con decreto ministeriale 28 gennaio 2000 è riconosciuta la personalità giuridica della «Fondazione italiana sclerosi multipla - FISM - Organizzazione non lucrativa di utilità sociale», con sede in Genova, ed è approvato il relativo statuto, composto di quindici articoli, debitamente vistato, di cui all'atto pubblico del 30 gennaio 1998, repertorio n. 279041, a rogito del dott. Carlo Barletti, notaio in Genova.

00A1903

Riconoscimento della personalità giuridica dell'associazione «Società italiana di ortodonzia - S.I.D.O.», in Milano

Con decreto ministeriale 28 gennaio 2000 è riconosciuta la personalità giuridica dell'associazione «Società italiana di ortodonzia - S.I.D.O.», con sede in Milano, ed è approvato il relativo statuto composto di cinquantacinque articoli, debitamente vistato, di cui all'atto pubblico del 26 maggio 1995, numero di repertorio 22047, a rogito del dott. Arturo Brienza, notaio in Milano, modificato nel testo degli articoli 18 e 21 dall'assemblea dei soci del 28 maggio 1999, come da estratto dal libro dei verbali con atto repertorio n. 245, in data 5 novembre 1999, dal dott. Ruben Israel, notaio in Milano.

00A1904

Riconoscimento della personalità giuridica dell'associazione «Bambini cardiopatici nel mondo - A.I.C.I. - Associazione internazionale per le cardiopatie infantili», in Milano.

Con decreto ministeriale 28 gennaio 2000 è riconosciuta la personalità giuridica dell'associazione «Bambini cardiopatici nel mondo - A.I.C.I. - Associazione internazionale per le cardiopatie infantili», con sede in Milano, ed è approvato il relativo statuto, composto di venti articoli, debitamente vistato, di cui all'atto pubblico del 6 giugno 1995, dal dott. Giuseppe Calafiori, notaio in Milano, repertorio n. 12984, modificato negli articoli 5, 10 e 17 con atto pubblico in data 25 gennaio 1999, a rogito del dott. Marco Schiavi, notaio in Milano, repertorio n. 6362.

00A1905

MINISTERO DELL'AMBIENTE

Riconoscimento della personalità giuridica dell'associazione «Greenpeace», in Roma

È riconosciuta la personalità giuridica all'associazione «Greenpeace», con sede in Roma, viale Manlio Gelsomini, 28.

È approvato lo statuto dell'associazione medesima composto di sedici articoli e approvato con verbale di assemblea straordinaria a rogito notaio Antonio Ioli in data 26 marzo 1998, rep. n. 15678, racc. n. 4665.

00A1901

Riconoscimento della personalità giuridica dell'associazione «Bioforest associazione Onlus per la rigenerazione degli ambienti naturali», in Pordenone.

È riconosciuta la personalità giuridica all'associazione «Bioforest associazione Onlus per la rigenerazione degli ambienti naturali», con sede in Pordenone, via Malignani, 5.

È approvato lo statuto dell'associazione medesima composto di ventidue articoli e approvato con verbale di assemblea straordinaria a rogito notaio Helio Pierotti in data 13 febbraio 1998, rep. n. 25056, racc. n. 14673.

00A1902

**CAMERA DI COMMERCIO, INDUSTRIA
ARTIGIANATO ED AGRICOLTURA
DI IMPERIA**

Nomina del conservatore del registro delle imprese

La giunta della camera di commercio, industria, artigianato ed agricoltura di Imperia, con deliberazione n. 75 del 28 aprile 1999, ha nominato il vice segretario generale dott. Giorgio Marziano, conservatore del registro delle imprese, ai sensi dell'art. 8 della legge 29 dicembre 1993, n. 580.

00A1544

DOMENICO CORTESANI, *direttore*

FRANCESCO NOCITA, *redattore*

ALFONSO ANDRIANI, *vice redattore*

Roma - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato - S.

MODALITÀ PER LA VENDITA

La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni ufficiali sono in vendita al pubblico:

- presso l'Agenzia dell'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato in ROMA: piazza G. Verdi, 10;
- presso le Librerie concessionarie indicate nelle pagine precedenti.

Le richieste per corrispondenza devono essere inviate all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato - Direzione Marketing e Commerciale - Piazza G. Verdi, 10 - 00100 Roma, versando l'importo, maggiorato delle spese di spedizione, a mezzo del c/c postale n. 16716029. Le inserzioni, come da norme riportate nella testata della parte seconda, si ricevono con pagamento anticipato, presso le agenzie in Roma e presso le librerie concessionarie.

PREZZI E CONDIZIONI DI ABBONAMENTO - 2000

*Gli abbonamenti annuali hanno decorrenza dal 1° gennaio e termine al 31 dicembre 2000
i semestrali dal 1° gennaio al 30 giugno 2000 e dal 1° luglio al 31 dicembre 2000*

PARTE PRIMA - SERIE GENERALE E SERIE SPECIALI

Ogni tipo di abbonamento comprende gli indici mensili

Tipo A - Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari:			
- annuale	L.	508.000	
- semestrale	L.	289.000	
Tipo A1 - Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi i supplementi ordinari contenenti i provvedimenti legislativi:			
- annuale	L.	416.000	
- semestrale	L.	231.000	
Tipo A2 - Abbonamento ai supplementi ordinari contenenti i provvedimenti non legislativi:			
- annuale	L.	115.500	
- semestrale	L.	69.000	
Tipo B - Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti dei giudizi davanti alla Corte costituzionale:			
- annuale	L.	107.000	
- semestrale	L.	70.000	
Tipo C - Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti delle Comunità europee:			
- annuale	L.	273.000	
- semestrale	L.	150.000	
Tipo D - Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata alle leggi ed ai regolamenti regionali:			
- annuale	L.	106.000	
- semestrale	L.	68.000	
Tipo E - Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata ai concorsi indetti dallo Stato e dalle altre pubbliche amministrazioni:			
- annuale	L.	267.000	
- semestrale	L.	145.000	
Tipo F - <i>Completo</i> . Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi i supplementi ordinari contenenti i provvedimenti legislativi e non legislativi ed ai fascicoli delle quattro serie speciali (ex tipo F):			
- annuale	L.	1.097.000	
- semestrale	L.	593.000	
Tipo F1 - Abbonamento ai fascicoli della serie generale inclusi i supplementi ordinari contenenti i provvedimenti legislativi ed ai fascicoli delle quattro serie speciali (escluso il tipo A2):			
- annuale	L.	982.000	
- semestrale	L.	520.000	

Integrando con la somma di L. 150.000 il versamento relativo al tipo di abbonamento della Gazzetta Ufficiale - parte prima - prescelto, si riceverà anche l'Indice repertorio annuale cronologico per materie 1999.

Prezzo di vendita di un fascicolo separato della <i>serie generale</i>	L.	1.500
Prezzo di vendita di un fascicolo separato delle <i>serie speciali I, II e III</i> , ogni 16 pagine o frazione	L.	1.500
Prezzo di vendita di un fascicolo della <i>IV serie speciale «Concorsi ed esami»</i>	L.	2.800
Prezzo di vendita di un fascicolo <i>indici mensili</i> , ogni 16 pagine o frazione	L.	1.500
Supplementi ordinari per la vendita a fascicoli separati, ogni 16 pagine o frazione	L.	1.500
Supplementi straordinari per la vendita a fascicoli, ogni 16 pagine o frazione	L.	1.500

Supplemento straordinario «Bollettino delle estrazioni»

Abbonamento annuale	L.	162.000
Prezzo di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione	L.	1.500

Supplemento straordinario «Conto riassuntivo del Tesoro»

Abbonamento annuale	L.	105.000
Prezzo di vendita di un fascicolo separato	L.	8.000

Gazzetta Ufficiale su MICROFICHES - 2000 (Serie generale - Supplementi ordinari - Serie speciali)

Abbonamento annuo (52 spedizioni raccomandate settimanali)	L.	1.300.000
Vendita singola: ogni microfiches contiene fino a 96 pagine di Gazzetta Ufficiale	L.	1.500
Contributo spese per imballaggio e spedizione raccomandata (da 1 a 10 microfiches)	L.	4.000

N.B. — Per l'estero i suddetti prezzi sono aumentati del 30%.

PARTE SECONDA - INSERZIONI

Abbonamento annuale	L.	474.000
Abbonamento semestrale	L.	283.000
Prezzo di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione	L.	1.550

I prezzi di vendita, in abbonamento ed a fascicoli separati, per l'estero, nonché quelli di vendita dei fascicoli delle annate arretrate, compresi i fascicoli dei supplementi ordinari e straordinari, sono raddoppiati.

L'importo degli abbonamenti deve essere versato sul c/c postale n. 16716029 intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato. L'invio dei fascicoli disguidati, che devono essere richiesti entro 30 giorni dalla data di pubblicazione, è subordinato alla trasmissione dei dati riportati sulla relativa fascetta di abbonamento.

Per informazioni, prenotazioni o reclami attinenti agli abbonamenti oppure alla vendita della Gazzetta Ufficiale bisogna rivolgersi direttamente all'Amministrazione, presso l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato - Piazza G. Verdi, 10 - 00100 ROMA

Ufficio abbonamenti
☎ 06 85082149/85082221

Vendita pubblicazioni
☎ 06 85082150/85082276

Ufficio inserzioni
☎ 06 85082146/85082189

Numero verde
☎ 800-864035



* 4 1 1 1 0 0 0 4 2 0 0 0 *

L. 1.500
€ 0,77